



(19)

(11) Publication number: **2002**

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN(21) Application number: **2002061580**

(51) Intl. Cl.: **A61K 31/506** A61K 31/4985
 A61K 31/5377 A61K 31/538
 A61P 1/00 A61P 3/10 A61P 11/00
 A61P 15/10 A61P 43/00

(22) Application date: **07.03.02**

<p>(30) Priority: 15.03.01 JP 2001073385</p> <p>(43) Date of application publication: 27.11.02</p> <p>(84) Designated contracting states:</p>	<p>(71) Applicant: TANABE SEIYAKU CO</p> <p>(72) Inventor: YAMADA KOICHIRO MATSUKI KENJI OMORI KENJI YOSHIKAWA KOHEI</p> <p>(74) Representative:</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

(54) MEDICINAL COMPOSITION

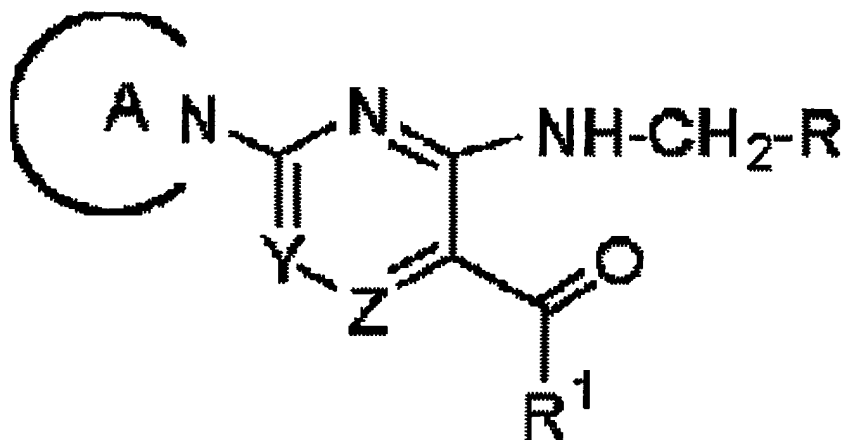
(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a medicinal composition useful as a prophylactic or therapeutic agent of penile impotentia erigendi or the like because of exhibiting excellent selective PDE V (cGMP-specific phosphodiesterase)-inhibiting activities.

SOLUTION: This medicinal composition contains an aromatic nitrogen-containing six-membered ring compound represented by general formula (I) [wherein, ring A is a nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted; R1 is a lower alkyl group which may be substituted, a group represented by the formula: -NH-Q-R3 (wherein, R3 is a nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted; and

Q is a lower alkylene group or a single bond) or a group represented by the formula: -NH-R₄ (wherein, R₄ is a cycloalkyl group which may be substituted); R₂ is an aryl group which may be substituted; one of Y and Z is a group represented by the formula: =CH-, and the other is a group represented by the formula: =N-] or a pharmacologically acceptable salt thereof as an active ingredient.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO



(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開2002-338466

(P2002-338466A)

(43) 公開日 平成14年11月27日 (2002. 11. 27)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	特許ト* (参考)
A 6 1 K 31/506		A 6 1 K 31/506	4 C 0 5 0
31/4985		31/4985	4 C 0 6 3
31/519		31/519	4 C 0 6 5
31/5377		31/5377	4 C 0 7 2
31/538		31/538	4 C 0 8 6

審査請求 未請求 請求項の数24 O L (全 53 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2002-61580(P2002-61580)	(71) 出願人	000002956 田辺製薬株式会社 大阪府大阪市中央区道修町3丁目2番10号
(22) 出願日	平成14年3月7日 (2002. 3. 7)	(72) 発明者	山田 幸一郎 埼玉県南埼玉郡白岡町新白岡3丁目34番地7
(31) 優先権主張番号	特願2001-73385(P2001-73385)	(72) 発明者	松本 健司 埼玉県比企郡滑川町大字羽尾1093番地5
(32) 優先日	平成13年3月15日 (2001. 3. 15)	(72) 発明者	大森 謙司 埼玉県さいたま市元町1丁目16番6号
(33) 優先権主張国	日本 (J P)	(74) 代理人	100115473 弁理士 石津 義則

最終頁に続く

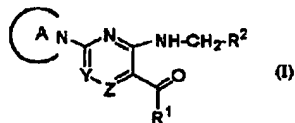
(54) 【発明の名称】 医薬組成物

(57) 【要約】

【課題】 優れた選択的PDE V阻害作用を示すため、陰茎勃起不全等の予防・治療薬として有用である医薬組成物を提供する。

【解決手段】 一般式(I)

【化1】

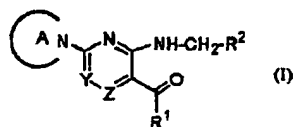


(I)

的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

(式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式基、R¹は置換されていてもよい低級アルキル基、式：-NH-Q-R¹(式中、R¹は置換されていてもよい含窒素複素環式基、Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基又は式：-NH-R¹(式中、R¹は置換されていてもよいシクロアルキル基を表す)で示される基、R²は置換されていてもよいアリール基、Y及びZは一方が式：=CH-であり、他方が式：=N-を表す)で示される芳香族含窒素六員環化合物又はその薬理

【化1】



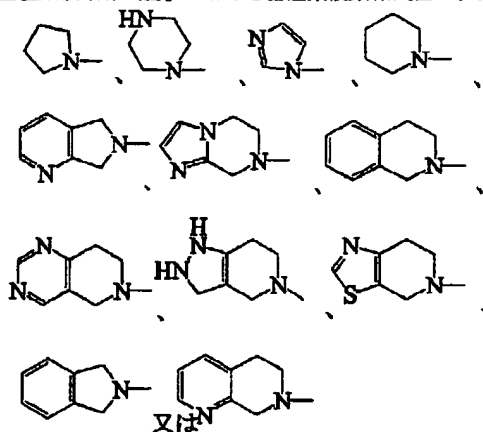
10 示される基又は式：

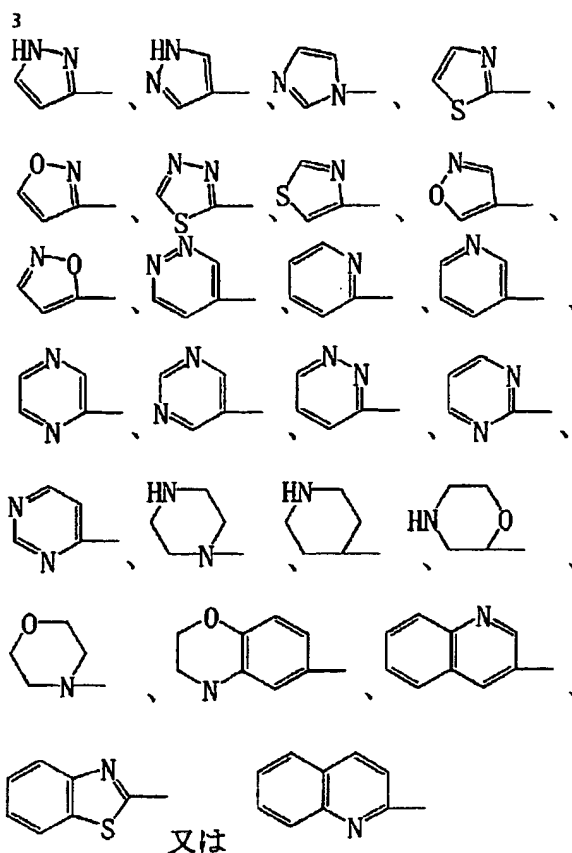
-NH-R'¹
で示される基であり、R'¹で示される「置換されていて
もよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基
が、式：

$$-\text{NH}-\text{Q}-\text{R}'$$

20

30

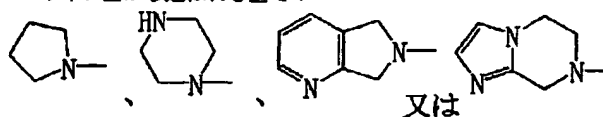




であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水酸基置換低級アルキル基、シアノ基置換低級アルキル基、オキシ基、アミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルカノイル基、低級アルコキシ基置換低級アルカノイル基及び低級アルコキシ基から選ばれる基であり、 R^4 が水酸基、低級アルコキシ基及びピリミジニルオキシ基から選ばれる基で*

* 置換されたシクロアルキル基であり、 R^4 が低級アルコキシ基、ハロゲン原子、シアノ基及びニトロ基から選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項3】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式：

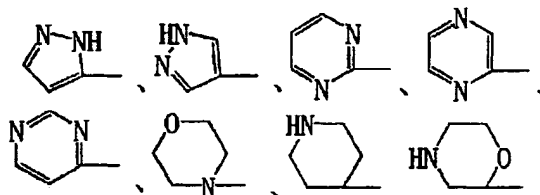


で示される 単環式又は二環式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、水酸基置換低級アルキル基及びホルミル基から選ばれる基であり、 R^4 が低級アルコキシ基で置換されていてもよい低級アルキル基、式：
 $-NH-Q-R^4$

で示される基又は式：

$-NH-R^4$

で示される基であり、 R^4 で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式：



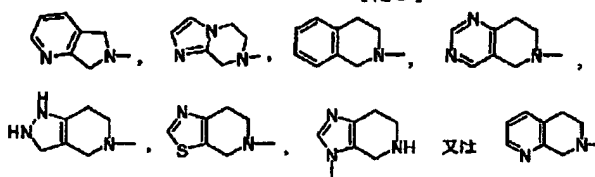
又は

であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基及びシアノ基置換低級アルキル基から選ばれる基であり、 R^1 が水酸基及び低級アルコキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアルキル基であり、 R^2 が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ばれる基で置換されたフェニル基であり、 Y が式： $=N-$ であり、 Z が式： $=CH-$ である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項4】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5～6員の単環式含窒素複素環式基又は8～10員の二環式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、(1)低級アルキル基、(2)水酸基置換低級アルキル基、(3)ホルミル基、(4)オキソ基、(5)アミノ基、(6)水酸基、(7)低級アルコキシカルボニル基、及び(8)(i)ハロゲン原子と低級アルコキシ基とで置換されたベンジルアミノ基及び(ii)水酸基置換シクロアルキルカルバモイル基で置換されたピリミジニル基から選ばれる基であり、 R^1 が低級アルコキシ基、水酸基、メルホリニル基、低級アルキルスルホニル基、ジ低級アルキルホスフィノ基、ジ低級アルキルアミノ基、ピリミジニル基置換低級アルキルアミノ基、ピリジニル基、ピリジリアミノ基及び低級アルキル基置換ビヘラジニル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、式：

$$-NH-Q-R^1$$

で示される基又は式：



で示される前記5～6員の単環式含窒素複素環式基に5～6員の環が縮合した二環式含窒素複素環式基であり、 R^1 で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式：

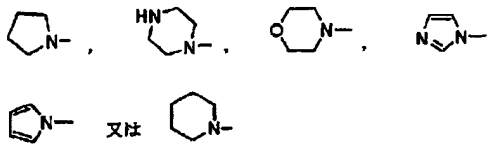
【化4】

* $-NH-R^1$

で示される基であり、 R^1 で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が5～6員の単環式含窒素複素環式基又は8～10員の二環式含窒素複素環式基から選ばれる基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水酸基置換低級アルキル基、オキソ基、アミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルカノイル基及びシアノ基置換低級アルキル基から選ばれる基であり、 R^1 が水酸基、低級アルコキシ基及びピリミジニルオキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアルキル基であり、 R^2 が低級アルコキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、水酸基及び低級アルキル基から選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医薬組成物。

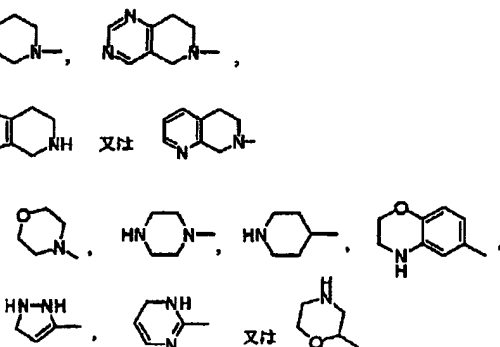
【請求項5】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式：

【化2】



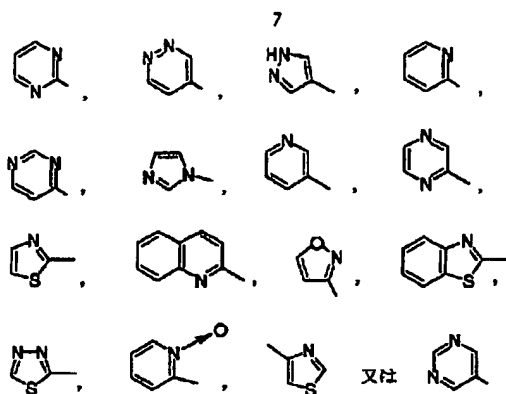
で示される5～6員の単環式含窒素複素環式基又は、式：

【化3】



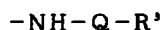
で示される非芳香族含窒素複素環式基又は、式：

【化5】

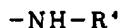


で示される芳香族含窒素複素環式基である請求項4記載の医薬組成物。

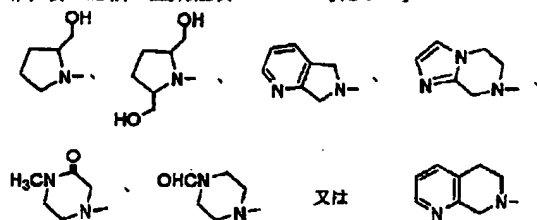
【請求項6】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5～6員の単環式含窒素複素環式基又は8～10員の二環式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水酸基置換低級アルキル基、ホルミル基及びオキソ基から選ばれる基であり、R¹が低級アルコキシ基及びモルホリニル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、式：



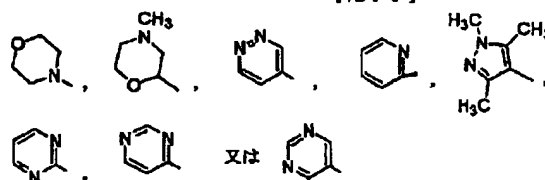
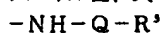
で示される基又は式：



で示される基であり、R¹で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」が、低級アルキル基で置換されていてもよい5～6員の単環式含窒素複素環式基であり、R¹が水酸基及び低級アルコキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアルキル基であり、R¹が低級アルコキシ基、ハロゲン原子及びシアノ基から選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医薬組成物 *



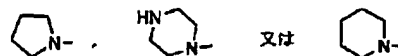
で示される基であり、R¹が低級アルキル基、低級アルコキシ基置換低級アルキル基、モルホリニル基置換低級アルキル基、式：



* 物。

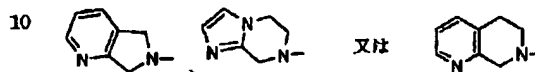
【請求項7】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式：

【化6】



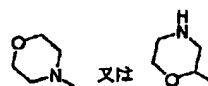
で示される5～6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式：

【化7】



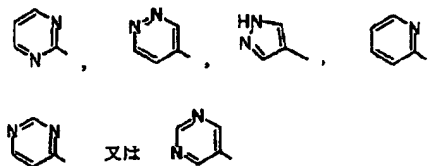
で示される前記5～6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基に5～6員の芳香族単環式含窒素複素環が縮合した二環式含窒素複素環式基であり、R¹で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式：

【化8】



で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式：

【化9】

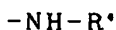


30 で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項6記載の医薬組成物。

【請求項8】 環Aが式：

【化10】

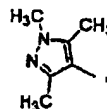
*で示される基又は式：



で示される基であり、R¹が、式：

【化11】

※



9

で示される基であり、 R^1 が、式：

【化12】



で示される基であり、 R^1 が、式：

【化13】



で示される基である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項9】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5～6員の単環式含窒素複素環式基又は8～10員の二環式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水酸基置換低級アルキル基、ホルミル基及びオキシ基から選ばれる基であり、 R^1 が低級アルコキシ基で置換された低級アルキル基、式：

$-NH-Q-R^1$

で示される基又は式：

$-NH-R^1$

で示される基であり、 R^1 で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」が低級アルキル基で置換されていてもよい5～6員の単環式含窒素複素環式基であり、 R^1 が水酸基で置換されたシクロアルキル基であり、 R^1 が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医薬組成物。

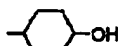
【請求項10】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式：

【化14】



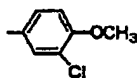
で示される基であり、 R^1 が式：

【化20】



で示される基であり、 R^1 が式：

【化21】



で示される基である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項12】 環Aで示される「置換されていてもよ

10

*で示される5～6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基

又は、式：

【化15】



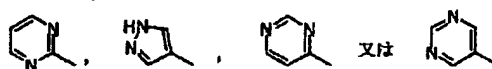
で示される基であり、 R^1 で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式：

【化16】



で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式：

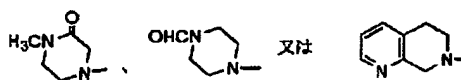
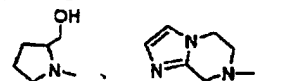
【化17】



で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項9記載の医薬組成物。

【請求項11】 環Aが式：

【化18】



で示される基であり、 R^1 が低級アルコキシ基で置換された低級アルキル基、式：

$-NH-Q-R^1$

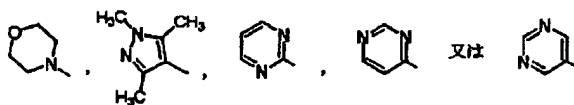
で示される基又は式：

$-NH-R^1$

で示される基であり、 R^1 が式：

【化19】

*



い含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5～6員の単環式含窒素複素環式基又は8～10員の二環式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が水酸基置換低級アルキル基であり、 R^1 が式：

$-NH-Q-R^1$

で示される基であり、 R^1 で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」が低級アルキル基で置換されていてもよい5～6員の単環式含窒素複素環式基であり、 R^1 が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医

50

葉組成物。

【請求項13】 環Aで示される「置換されていてよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式：

【化22】



で示される5～6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式：

【化23】



で示される基であり、R¹で示される「置換されていてよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式：

【化24】



で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式：

【化25】



で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項12記載の医薬組成物。

【請求項14】 環Aが式：

【化26】

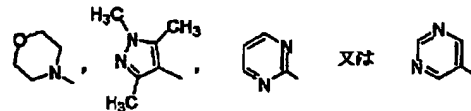


で示される基であり、R¹が式：

-NH-Q-R¹

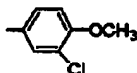
で示される基であり、R¹が式：

【化27】



で示される基であり、R¹が式：

【化28】



で示される基である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項15】 Yが式：=N-であり、Zが式：=CH-である請求項1～14のいずれか1項記載の医薬組成物。

【請求項16】 (S)-2-(2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カ

10

20

30

40

50

ルバモイル]ピリミジン；2-(6,7-ジヒドロ-5H-ビロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)-4-(3-シアノ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン；2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-メトキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン；2-(6,7-ジヒドロ-5H-ビロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)-4-(3-シアノ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン；2-(6,7-ジヒドロ-5H-ビロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)-4-(3-シアノ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カルバモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カルバモイル]ピリミジン；2-[(2S)-2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル]-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-[(2R)-4-メチル-2-モルホリニル]メチル]カルバモイル]ピリミジン；2-[(2S)-2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル]-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-[(2S)-4-メチル-2-モルホリニル]メチル]カルバモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(4-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン；2-(4-メチル-3-オキソ-1-ビペラジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン；2-(4-ホルミル-1-ビペラジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン；2-[(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン；2-[シス-2,5-ビス(ヒドロキシメチル)-1-ピロリジニル]-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン；2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン；2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カルバモイル]ピリミジン；2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1,7

13

ナフチリジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メ
トキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエ
チル)カルバモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒド
ロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-
4-メトキシベンジルアミノ)-5-アセチルピリミジ
ン；(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジ
ニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミ
ノ)-5-[N-(4-ピリダジニルメチル)カルバモイ
ル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1
-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン
ジルアミノ)-5-[N-(5-ピリミジニルメチル)カル
バモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒドロキシメチ
ル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシ
ベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリジニルメチル)カル
バモイル]ピリミジン；(S)-2-[N-(2-ピリミ
ジニルメチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-
メトキシベンジルアミノ)-5-[2-ヒドロキシメチル
-1-ピロリジニル]ピラジン；(S)-2-(2-ヒドロ
キシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-
メトキシベンジルアミノ)-5-[(2-モルホリノエ
チル)カルボニル]ピリミジン；2-(5,6,7,8-テト
ラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-
(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-
[N-[(4-メチル-2-モルホリニル)メチル]カルバ
モイル]ピリミジン；(S)-2-[N-(2-モルホリノ
エチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキシ
ベンジルアミノ)-5-(2-ヒドロキシメチル-1-
ピロリジニル)ピラジン；2-[N-(2-ピリミジニル
メチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキシ
ベンジルアミノ)-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ
イミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)ピラジン；
(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)
-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-
[(2-メトキシエチル)カルボニル]ピリミジン、(S)
-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-
(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-
[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバ
モイル]ピリミジン、又はその薬理学的に許容し得る塩
を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項17】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-
1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン
ジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カル
バモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒドロキシメ
チル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メト
キシベンジルアミノ)-5-[N-(4-ピリミジニルメ
チル)カルバモイル]ピリミジン；2-(4-メチル-3-
オキソ-1-ピペラジニル)-4-(3-クロロ-4-
メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-
ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン；
2-(4-ホルミル-1-ピペラジニル)-4-(3-ク

14

ロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トラ
ンス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピ
リミジン；2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ
[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-
4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミ
ジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン；2-(5,6,
7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-
イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミ
ノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カルバモイル]
ピリミジン；2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1,7-
ナフチリジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メ
トキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエ
チル)カルバモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒド
ロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-
4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(5-ピリミ
ジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン；(S)-2-
[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]-3-
(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2-
ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル]ピラジン；
(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)
-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-
[(2-メトキシエチル)カルボニル]ピリミジン、(S)
-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-
(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-
[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバ
モイル]ピリミジン、又はその薬理学的に許容し得る塩
を有効成分としてなる医薬組成物。
【請求項18】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-
1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン
ジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カル
バモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒドロキシメ
チル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メト
キシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエチ
ル)カルバモイル]ピリミジン；2-(5,6,7,8-テト
ラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-
(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-
[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジ
ン；2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1,7-ナフチ
リジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン
ジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カル
バモイル]ピリミジン；(S)-2-(2-ヒドロキシメ
チル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシ
ベンジルアミノ)-5-[N-(5-ピリミジニルメチ
ル)カルバモイル]ピリミジン；(S)-2-[N-(2-ピ
リミジニルメチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-
4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2-ヒドロキシメ
チル-1-ピロリジニル]ピラジン；(S)-2-[N-
(2-モルホリノエチル)カルバモイル]-3-(3-クロ
ロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-(2-ヒドロキ
シメチル-1-ピロリジニル)ピラジン、(S)-2-(2

-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバモイル]ピリミジン、又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項19】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン、又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項20】 2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1,7-ナフチリジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カルバモイル]ピリミジン、又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項21】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバモイル]ピリミジン、又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項22】 陰茎勃起不全の予防・治療に用いられる請求項1～21のいずれか1項に記載の医薬組成物。

【請求項23】 肺高血圧症の予防・治療に用いられる請求項1～21のいずれか1項に記載の医薬組成物。

【請求項24】 糖尿病性胃不全麻痺の予防・治療に用いられる請求項1～21のいずれか1項に記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は医薬組成物に関する。

【0002】

【従来の技術】一般に、細胞内セカンドメッセンジャーであるcGMPは、生体内の組織に広く分布するホスホジエステラーゼ(PDE)のうちcGMPに対して親和性のあるPDEにより分解され不活性化されるが、該PDE活性を阻害すると、細胞内のcGMPの濃度が上昇し、その結果、種々の薬理作用、例えば、血管平滑筋弛緩作用、気管支平滑筋弛緩作用、血小板凝集抑制作用等が発現することが知られている。また、このようなcGMPに対して親和性のあるPDEのうち、cGMP特異的PDE(PDE V)に対して阻害作用(即ち、PDE V阻害作用)を有する化合物は、cGMP系シグナル伝達の機能障害に起因する各種疾患、例えば、高血圧症、狭心症、心筋梗塞、慢性及び急性心不全、肺高血圧症(WO96/05176等)、前立腺肥大(オーストラリア特許公開9855977)等の治療に有用であることが知られており、更に女性性機能不全(Vemulapalliら、ライフ・サイエンス、第67巻、第23-29頁(2000年)(Life Sciences))、糖尿病性胃不全麻

痺(Watkinsら、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション、第106巻、第373-384頁(2000年)(J. Clin. Invest.))、アカラシア(Bortolottiら、ガストロエントロロジー、第118巻、第253-257頁(2000年)(Gastroenterology))、下痢(Muleら、ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー、第127巻、第514-520頁(1999年)(Br. J. Pharmacol.))、便秘(Bakreら、ジャーナル・オブ・セルラー・バイオケミストリー、第77巻、第159-167頁(2000年)(J. Cell. Biochem.))、喘息(Turnerら、ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー、第111巻、第1198-1204頁(1994年)(Br. J. Pharmacol.))の治療に用いうる可能性も報告されている。

【0003】更に、PDE V阻害作用を有する1-[4-エトキシ-3-(6,7-ジヒドロ-1-メチル-7-オキソ-3-プロピル-1H-ピラゾロ[4,3-d]ピリミジン-5-イル)フェニルスルホニル]-4-メチルピペラジン(一般名：シルデナフィル(Sildenafil))が陰茎勃起不全等の疾患の治療に有用であることも報告されている(Boolellら、ザ・ジャーナル・オブ・ウロロジー サプリメント、第155巻、第5号、第495A頁739(1996年)(The Journal of Urology, Supplement)、Terrettら、バイオオルガニック・アンド・メディカル・ケミストリー・レターズ、第6巻、第15号、第1819頁(1996年)(Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters)及びBallardら、ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー プロシーディング・サプリメント、第118巻、153 P(1996年)(British Journal of Pharmacology, Proceeding Supplement))。

【0004】しかしながら、シルデナフィルには、頭痛、顔面紅潮、消化管障害、鼻炎、色覚異常及び勃起持続症等の副作用があることも報告されている(Inwinら、ザ・ニュー・イングランド・ジャーナル・オブ・メディシン、第338巻、第20号、第1397-1404頁(1998年)(The New England Journal of Medicine)、Moralesら、インターナショナル・ジャーナル・オブ・インポテンス・リサーチ、第10巻、第2号、第69-73頁(1998年)(International Journal of Impotence Research)及びGoldenberg、クリニカル・セラピューティクス、第20巻、第6号、第1033-1048頁(1998年)(Clinical Therapeutics))。

【0005】また、イヌの実験において、シルデナフィルは網膜組織の光応答の影響に関してPDE V阻害作用と相関していることが報告されており(Moralesら、インターナショナル・ジャーナル・オブ・インポテンス・リサーチ、第10巻、第2号、第69-73頁(1998年)(International Journal of Impotence R

research)」、一方、網膜のPDE V Iが視覚機能において重要な役割を奏していることも報告されている【Moralesら、インターナショナル・ジャーナル・オブ・インポテンス・リサーチ、第10巻、第2号、第69-73頁(1998年)(International Journal of Impotence Research)及びEstradeら、ヨーロッパ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー、第352巻、第157-163頁(1998年)(European Journal of Pharmacology)】。

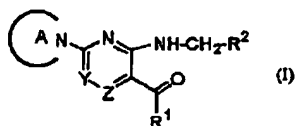
【0006】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、優れたPDE V阻害作用を有し、かつ副作用の少ない陰茎勃起不全等の予防・治療薬として有用な新規芳香族含窒素六員環化合物を有効成分としてなる医薬組成物に関するものである。

【0007】

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式(I)

【化29】



(式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式基、R¹は置換されていてもよい低級アルキル基、式：-NH-Q-R²

(式中、R²は置換されていてもよい含窒素複素環式基、Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基又は式：

-NH-R²

(式中、R²は置換されていてもよいシクロアルキル基を表す)で示される基、R¹は置換されていてもよいアリール基、Y及びZは一方が式：=CH-であり、他方が式：=N-を表す)で示される芳香族含窒素六員環化合物又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物を提供するものである。

【0008】

【発明の実施の形態】本発明の有効成分である化合物(I)において、環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基としては、5～10員単環式もしくは二環式含窒素複素環式基、より具体的には、5～6員の単環式含窒素複素環式基及び8～10員の二環式含窒素複素環式基があげられ、さらに具体的には、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、モルホリノ基等の5～6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基、イミダゾリル基、ピロリル基等の5～6員の芳香族単環式含窒素複素環式基、6,7-ジヒドロ-5H-ピロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル基、5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル基、5,6,7,8-テトラヒドロ-1,7-ナ

フチリジン-7-イル基、1,2,3,4-テトラヒドロ-2-イソキノリニル基、1H-2,3,4,5,6,7-ヘキサヒドロピラゾロ[4,3-c]ピリジン-5-イル基、4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c]ピリジン-6-イル基、5,6,7,8-テトラヒドロピリド[4,3-d]ピリジン-6-イル基、4,5,6,7-テトラヒドロ-3H-イミダゾ[4,5-c]ピリジン-3-イル基等の二環式含窒素複素環式基が挙げられる。

【0009】R²で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基としては、5～6員の単環式含窒素複素環式基又は8～10員の二環式含窒素複素環式基があげられ、具体的には、モルホリニル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、チアアジアゾリル基、ジヒドロピリミジニル基、ジヒドロピラゾリル基等の5～6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピリジル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、ピラジニル基等の5～6員の芳香族単環式含窒素複素環式基、ベンゾチアゾリル基、キノリル基、ジヒドロベンゾオキサゾリル基等の8～10員の二環式含窒素複素環式基があげられる。

【0010】環A及びR¹で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基としては、(1)低級アルキル基、(2)水酸基置換低級アルキル基、(3)ホルミル基、(4)オキソ基、(5)アミノ基、(6)ジ低級アルキルアミノ基、(7)水酸基、(8)低級アルコキシ基、(9)低級アルコキシカルボニル基、(10)低級アルコキシ置換低級アルカノイル基、(11)低級アルカノイル基、(12)シアノ基置換低級アルキル基、及び(13)(i)ハロゲン原子と低級アルコキシ基とで置換されたベンジルアミノ基及び(ii)水酸基置換シクロアルキルカルバモイル基で置換されたピリミジニル基、等があげられる。

【0011】R¹で示される「置換されていてもよいアリール基」のアリール基としては、5～10員単環もしくは二環式芳香族炭化水素基があげられ、具体的には、フェニル基、ナフチル基等があげられる。

【0012】R²で示される「置換されていてもよいアリール基」の置換基としては、例えば、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、水酸基、低級アルキル基等があげられる。

【0013】R¹で示される「置換されていてもよい低級アルキル基」及びR²で示される「置換されていてもよいシクロアルキル基」の置換基としては、低級アルコキシ基、水酸基、モルホリニル基、低級アルキルスルホニル基、ジ低級アルキルホスフィニル基、ジ低級アルキルアミノ基、ピリミジニル基置換低級アルキルアミノ基、ピリジル基、ピリジリアミノ基、低級アルキル基置換ピペラジニル基及びピリミジニルオキシ基等があげられる。